

® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

© Offenlegungsschrift © DE 43 25 071 A 1

6) Int. Cl.6: A 61 K 33/26



DEUTSCHES PATENTAMT

21) Aktenzeichen:

P 43 25 071.8

2 Anmeldetag:

19. 7.93

(43) Offenlegungstag:

26. 1.95

(7) Anmelder:

Lancaster Group AG, 67059 Ludwigshafen, DE

(74) Vertreter:

Felke, H.; Walter, W., Pat.-Anwälte, 10367 Berlin

(72) Erfinder:

Zastrow, Leonhard, Prof. Dr., 12683 Berlin, DE; Stanzl, Klaus, Dr., 56323 Waldesch, DE; Golz, Karin, Dipl.-Ing., 13187 Berlin, DE; Hülsenberg, Dagmar, Prof. Dr., 98693 Ilmenau, DE

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (A) Präparat zur Durchblutungsförderung
- Die Erfindung betrifft ein Präparat zur Durchblutungsförderung. Das Problem bei bisher bekannten Präparaten oder Verfahren besteht darin, daß weichmagnetische Bestandteile in den Körper in verkapselter Form eingebracht wurden oder ein Magnetfeld nach Aufbringen von entmagnetisierter Teilchen auf die Haut angelegt werden mußte. Erfindungsaufgabe ist die Bereitstellung eines neuen Praparates zur Durchblutungsförderung, bei dem besondere hartmagnetische Teilchen eingesetzt werden. Erfindungsgemäß besteht das Präparat zur Durchblutungsförderung aus einem pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbaren Trägerstoff und gegebenenfalls zusätzlichen Additiven und darin fein verteilten hartmagnetischen Einbereichstellchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm. Dispersionen dieses Präparates zeigen keine Aggregation der hartmagnetischen Teilchen. Die bevorzugte Anwendung ist auf kosmetischem und dermatologischem Gebiet.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Präparat zur Durchblutungsförderung.

Die Förderung der Durchblutung der Haut ist eine Aufgabe, für deren Lösung bereits eine Reihe von Forschungsergebnissen bekanntgeworden und bei der unterschiedliche Wege eingeschlagen worden sind. Dabei ist insbesondere in den letzten Jahren auch der Einfluß magnetischer Kräfte verstärkt untersucht worden.

Es wurde u. a. der Einsatz gepulster elektromagnetischer Felder als potentiell nützliche Therapie für die postchirurgische Schmerz- und Ödembehandlung in einer Studie untersucht (Mayrovitz, H.N., Larsen, P.B., WOUNDS, Vol. 4, Nr. 5, 197 (1992).

Aus Beauty Forum 2/93, Seite 46 ist der Einsatz eines Stiftes bekannt, den der Anwender über die Haut gleiten läßt, und bei dem ein Magnetfeld auf die Hautoberfläche einwirkt. Nach Aussage des Herstellers sollen nicht mehr voll funktionsfähige Zellen auf Basis eines 20 Magnetfeldes stimuliert werden, wodurch ein Selbstheilungsprozeß in Gang gesetzt und die Haut wieder fest und elastisch werden soll.

Weiterhin wurde der Einsatz magnetischer polymerer Teilchen, an die teilweise pharmakologisch wirksame 25 Verbindungen angekoppelt sind, z.B. in der US-A-4501726, US-A-4335094 und US-A-5039559 beschrieben. In diesen Patentbeschreibungen wurden weichmagnetische Ferrit-Teilchen oder Ferro-Aluminate mit polymeren Materialien verkapselt und in den Körper 30 eingebracht.

Ein magnetisches kosmetisches Präparat ist in der JP-A-4-108710 (Yoko Shiga) beschrieben. Dort werden ferromagnetische Substanzen wie z. B. Magnetit, Mangan-Zink-Ferrit (alles weichmagnetische Ferrite) in ent- 35 magnetisiertem Zustand in einem kosmetischen Präparat verteilt und das Präparat nach der kosmetischen Anwendung auf der Haut magnetisiert. Diese Anwendungsform soll eine durchblutungsfördernde Wirkung haben, im Tierversuch bei 0,1% Magnetitanteil eine um 40 3,4% erhöhte Durchblutung. Weitere Angaben sind in der Schrift nicht enthalten.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein neues Präparat mit wesentlich verbesserter durchblutungsfördernder Wirkung bereitzustellen.

Erfindungsgemäß enthält das Präparat zur Durchblutungsförderung einen pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbaren Trägerstoff sowie gegebenenfalls für die Formulierung übliche Additive und darin fein verteilte tivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600

Unter dem Begriff "Einbereichsteilchen" werden Einkristalle mit von Hause aus einheitlicher magnetischer Orientierung verstanden. Besonders bevorzugt in der 55 vorliegenden Erfindung als hartmagnetische Einbereichsteilchen sind Barium- oder Strontiumhexaferrite, die vorteilhafterweise nicht dotiert sind. Die Herstellung dieser undotierten Barium- oder Strontiumhexaferrite erfolgt nach bekannten Verfahren, z. B. nach der 60 Glaskristallisationstechnik durch Züchtung von Einkristallen aus einer abgeschreckten Glasschmelze. Ein geeignetes Glas dafür befindet sich im Dreistoffsystem BaO-Fe₂O₃-B₂O₃. Es setzt sich vorteilhaft zusammen 20 bis 50 Gew.-% B₂O₃.

Das Durchmesser/Dickenverhältnis der Kristalle von Bariumhexaferrit oder Strontiumhexaferrit liegt im allgemeinen bei 3:1 bis 10:1.

Die Korngrößen der Einbereichsteilchen liegen vorzugsweise im Bereich von 750 bis 1000 nm, insbesondere im Bereich von 800 bis 950 nm. In diesem Bereich haben die Teilchen ein besonders vorteilhafte große Koerzitivfeldstärke. Die Koerzitivfeldstärke liegt vorteilhaft im Bereich von 3000 bis 5000 Oersted, vorzugsweise im Bereich von 4000 bis 5000 Oersted; sie kann jedoch auch darüber liegen.

Die erfindungsgemäßen Einbereichsteilchen lassen sich in einem pharmazeutisch/kosmetisch annehmbaren Trägerstoff und in Additiven mit den üblichen Verfahren sehr gut dispergieren, und es kommt in der Dispersion zu keinen oder nur unwesentlichen Aggregationen. Dies ist besonders überraschend, da aus allen Veröffentlichungen des Standes der Technik hervorgeht, daß dauermagnetische d. h. hartmagnetische Teilchen stets zur Aggregation neigen und daher mit bestimmten organischen Polymeren oder anorganischen Stoffen in eine Dispersion eingebracht werden müssen, wobei die Funktion dieser anorganischen oder organischen Zusätze als eine Gittersubstanz, in die die hartmagnetischen Teilchen eingelagert werden, oder infolge Ankopplung an diese Zusatzstoffe erfolgt und damit eine Aggregation vermieden wird. Dies ist in der vorliegenden Erfindung nicht erforderlich, und man erhält allein mit den hartmagnetischen Einbereichsteilchen, insbesondere mit den nach der Glaskristallisationstechnik hergestellten Barium- oder Strontiumhexaferriten eine Dispersion, die gegebenenfalls unter Zusatz bestimmter Dispergierhilfsmittel problemlos eine stabile Dispersion ergibt.

Die neuen Präparate zeigen eine ausgezeichnete durchblutungsfördernde Wirkung. Sie können z.B. mit Hilfe üblicher kosmetischer oder dermatologischer Trägerstoffe zu einem auf die Haut aufzutragenden Mittel verarbeitet werden oder auch in enterale oder parenterale Verarbeitungsformen nach üblichen Techniken und mit den üblichen Trägersystemen überführt werden. Beim Einsatz auf der Haut werden beispielsweise die beim medizinischen Gebrauch herkömmlicher Vasodilatantien auf tretenden Rötungen oder Hautirritationen und Augenreizungen vermieden, was einen erheblichen Vorteil in der praktischen Anwendung dermatologischer Präparate darstellt. Infolge der durchblutungsfördernden Wirkung ist auch eine Haarwuchs-stimuliernde Wirksamkeit bei entsprechenden Konzentrationen zu beobachten.

Der Anteil der erfindungsgemäßen hartmagnetischen hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzi- 50 Einbereichsteilchen in der Dispersion liegt im allgemeinen im Bereich von 0,01 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise im Bereich von 0,01 bis 15 Gew.-%, insbesondere im Bereich von 0,01 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Dispersion.

Erfindungsgemäß besonders vorteilhaft für die dermale/kosmetische Anwendung ist es, wenn die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in Kombination mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten vorliegen, die aus Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0,2 bis 100 % (Gewicht/Volumen) bestehen gemäß der DE 42 21 255, auf die Bezug genommen wird. Dabei haben die asymmetrischen lamellaren Aggregate eine Hautpenetrieaus 20 bis 50 Gew.-% Fe₂O₃, 30 bis 50 Gew.-% BaO und 65 rung in Abhängigkeit von kritischen Löslichkeitstemperaturen der angewandten Fluorcarbone oder Fluorcarbongemische. Mit einer solchen Kombination wird ein Additionseffekt und teilweise ein synergistischer Effekt

hinsichtlich der Sauerstoffversorgung der Haut erzielt. Mit Hilfe der asymmetrischen lamellaren Aggregate werden die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in verkapselter Form in die Hautoberfläche eingebracht und üben infolge ihrer Magnetkraft eine Sogwirkung auf die im Blut befindlichen Hämoglobinpartikel aus, die bis in die Spitzen der letzten Blutkapillaren "gezogen" werden. Dadurch wird eine höhere Versorgung der Haut mit Sauerstoff erreicht, was durch den von außen asymmetrischen lamellaren Aggregate noch verstärkt wird.

Die für die asymmetrischen lamellaren Aggregate eingesetzten Phospholipide sind vorteilhaft ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus natürlichen Phospholipi- 15 den, wie Sojalecithin und Eilecithin, sowie den synthetischen Phospholipiden und/oder teilhydrierten Phospholipiden.

Besonders vorteilhaft ist es, wenn die verwendete Lipidfraktion Phophatidylcholin in sehr hohen Anteilen 20 enthält, insbesondere in Anteilen von 70 bis 99 Gewichts-%. Neben Phosphatidylcholin können auch Lysolecithin im Konzentrationsbereich von 1 bis 10 Gewichts-% vorhanden sein.

Zur Erreichung einer langsamen Hautpenetrierung 25 können Fluorcarbone oder Flourcarbongemische mit einer höheren kritischen Löslichkeitstemperatur enthal-

Unter dem hier verwendeten Begriff "Fluorcarbone" werden perfluorierte oder hochfluorierte Kohlenstoffverbindungen oder Gemische verstanden, die in der Lage sind, Gase wie Sauerstoff und Kohlendioxid zu transportieren. Hochfluorierte Kohlenwasserstoffverbindungen sind im Sinne dieser Erfindung solche, bei denen die meisten Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt 35 sind, so daß bei weiterem Ersatz nicht notwendigerweise die Fähigkeit zum Gastransport erhöht wird. Dies wird meist dann erreicht, wenn etwa bis zu 90% der Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt sind. Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Fluoratome, bei denen wenigstens 95% der Wasserstoffatome ersetzt sind, bevorzugter 98% und am bevorzugtesten 100%.

Es können eine Vielzahl von Fluorcarbonen eingesetzt werden, z. B. aliphatische geradkettige und verzweigte Fluoralkane, mono- oder bicyclische und gegebenenfalls fluoralkylsubstituierte Fluorcycloalkane, perfluorierte aliphatische oder dicyclische Amine, Bis-(perfluoralkyl)-Ethene, Perfluorpolyether oder deren Gemische. Besonders bevorzugt sind solche Fluorearbone 50 wie Perfluordecalin, F-Butyltetrahydrofuran, Perfluortributylamin, Perfluoroctylbromid, Bis-Fluor(butyl)ethen oder Bis-Fluor(hexyl)ethen oder C6-C9-Perfluoral-

Wie bereits ausgeführt, können neben Phosphatidylcholin auch Lysolecithine eingesetzt werden und/oder geladene Phospholipide wie Phosphatidylethanolamin, n-Acetylphosphatidylethanolamin oder Phosphatidsäure im Konzentrationsbereich von 0,1 bis 30 Gewichts-%.

Gewünschtenfalls können die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit einer Schicht überzogen werden, die die Koerzitivfeldstärke nur wenig verringert, jedoch den Austritt von Barium- und/oder Strontiumionen verhindert oder hemmt. Dies kann dann erforderlich sein, wenn die Notwendigkeit besteht, nur solche Präparate 65 einzusetzen, bei denen eine Auslaugung von Bariumoder Strontiumionen über einen bestimmten Zeitraum als Forderung der Gesundheitsbehörde vermieden wer-

den soll. Hierfür kommen z. B. solche anorganischen Stoffe wie Titandioxid, Zirkondioxid oder Hydroxylapatit in Frage. Es können jedoch auch andere Stoffe eingesetzt werden, sofern sie die gleiche Funktion erfüllen, 5 d.h. den Austritt von Barium- oder Strontiumionen durch Kochen mit Salzsäure über einen Zeitraum von dreißig Minuten unter dem zulässigen Wert zu halten.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung des Präparates. Das Verfahren besteht darin, in die Haut hereingetragenen Sauerstoff mit Hilfe der 10 daß die magnetischen Einbereichsteilchen gegebenenfalls unter Zusatz eines Dispergierhilfsmittels in einem üblichen Träger für pharmazeutische oder kosmetische Präparate und gegebenenfalls weiteren Additiven dispergiert werden mit Hilfe von Vorrichtungen mit Scherwirkung oder mit Ultraschallwirkung, z. B. bei Umdrehungszahlen im Bereich von 10 000 bis 27 000 U/min höher. Die Teilchengröße der hartmagnetischen Einbereichsteilchen liegt dabei im Bereich von 600 bis 1200 nm. Überraschenderweise erhält man dabei eine stabile Dispersion ohne die Bildung von normalerweise zu erwartenden Aggregaten und vermeidet damit ein Verklumpen des Endproduktes. Das ist für die kosmetische/dermatologische Anwendung wichtig, für die parenterale, z. B. intravenöse Verabreichung ist es zwingend, um ein stabiles kolloiddisperses System zu gewährleisten. Die für letztere Applikationsform notwendige Verarbeitung mit z. B. polymeren Stoffen wird erfindungsgemäß vermieden.

Für den Fall, daß die erfindungsgemäßen hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten kombiniert werden sollen, erfolgt zuerst die Herstellung der asymmetrischen lamellaren Aggregate durch Voremulgierung von Fluorcarbonen in einer wäßrigen Phospholipidlösung bei etwa 12 000 bis 15 000 U/min. Daran schließt sich eine Hochdruckhomogenisierung zusammen mit den hartmagnetischen Einbereichsteilchen an, wobei entsprechende sphärische lamellare Strukturen entstehen. Zur Vermeidung von Autoxidationsprozessen im ungesättigten Säurerest nativer Lipide können Antioxidantien, z. B. α-Tocopherol zugesetzt werden. Der Fluorcarbongehalt und damit die Sauerstoffverfügbarkeit kann in breiten Grenzen variiert werden.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung eines pharmazeutischen oder- kosmetischen Präparates zur Förderung der Durchblutung, indem eine Applikationsform für ein pharmazeutisches oder kosmetisches Präparat, bestehend aus einem Trägerstoff und gegebenenfalls weiteren Additiven und darin fein verteilten hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm in den Körper eingebracht oder auf die Haut aufgetragen wird. Dabei bestimmt die Menge der Einbereichsteilchen, die z.B. bei kosmetischer/dermaler Anwendung in die Haut eindringen und dort ein entsprechendes Magnetfeld aufbauen, die Wirkung hinsichtlich der Durchblutungsförderung. Die Ausnutzung der magnetischen Eigenschaften des Blutes zur Verbesserung der Blutzirkulation insbesondere in den feinen Kapillaren führt zu einer verbesserten Versorgung mit Sauerstoff, zu einer verbesserten Versorgung mit Nährstoffen und zu einem verbesserten Abtransport von Schlackestoffen. Dies führt zu einer Zurückbildung altersbedingter Falten der Haut, zu einer verbesserten Elastizität, zu einer Hautverjüngung und im Falle von Cellulite zu einem wesentlich verbesserten Krankheitsbild. Auch eine Haarwuchs-stimulierende Wirkung ist feststellbar.

Messungen unter physiologischen und konstanten Bedingungen zeigen, daß eine Steigerung der Mikrozirkulation von bis zu 200% erreicht werden konnte. Unter Mikrozirkulation wird die Hautdurchblutung im Kapillargefäßbereich verstanden. Dieses Ergebnis beweist die Überlegenheit der erfindungsgemäßen Präparate gegenüber den bisherigen Ergebnissen des Standes der Technik.

Ein zusätzlicher Effekt ist erreichbar, wenn bei pharmazeutischen z.B. dermatologischen Präparaten gewünschte Arzneimittel in die Präparation einbezogen werden. Dies kann auf übliche Weise erfolgen, besonders vorteilhaft jedoch zum Beispiel dadurch, daß ein Einschluß dieser pharmazeutisch wirksamen Verbindungen zusammen mit den hartmagnetischen Einbereichsteilchen in die asymmetrischen lamellaren Aggregate erfolgt und damit ein tiefes Eindringen in die Haut gewährleistet wird.

Als pharmazeutisch wirksame Verbindungen kommen in Betracht: pharmakologische Wirkstoffe in Form 20 von systemischen Wirkstoffen, einschließlich Cytostatika, Cancerostatika, Immunmodulatoren und Vakzinen, insbesondere solche der folgenden Gruppe: dermatologische Wirkstoffe, wie zum Beispiel Virustatika oder viruzide Arzneistoffe, Antimykotika, Heparine (z. B. Heparin-Calcium, Heparin-Natrium, niedermolekulare Heparine), Antibiotika, Corticoide, Antiinfektiosia, Aknewirkstoffe, Lokalanästhetika, Antiphlogistika, Antihistaminika oder Antipsoriatika;

systemische Wirkstoffe, wie zum Beispiel nichtsteroidale Analgetika/Antirheumatika (z. B. Diclofenac-Natrium, Diclofenac-Diethylaminsalz, Etofenamat, Flufenaminsäure, 2-Hydroxyethylsalicylat, Ibuprofen, Indomethacin, Piroxicam), Opiatrezeptor-Agonisten und -Antagonisten (z. B. Buprenorphin, Fentanyl, Pentazocin, Pethidin, Tilidin, Tramadol, Naloxon), Histaminantagonisten (z. B. Bamipinlactat, Chlorphenoxamin-HCl, Clemastinhydrogenfumarat, Dimetindenmaleat, Pheniraminhydrogenmaleat), Insuline, regulatorische Peptide und ihre Hemmstoffe (z. B. Hypophysenvorderlappenhormone, Hypothalamushormone), Sedativa/Hypnotika (z. B. Diazepam):

Wirkstoffe der Gruppe Cytostakika, Cancerostatika, Immunmodulatoren, Vakzine.

Ein bevorzugter dermatologischer Wirkstoff ist beispielsweise Rosmarinsäure oder ein anderer in Pflanzen vorkommender viruzider oder virustatischer Wirkstoff. Ein bevorzugter systemischer Wirkstoff ist beispielsweise ein niedermolekulares oder hochmolekulares Heparin, ein Oligopeptid oder ein Polypeptid.

Weitere bevorzugte Wirkstoffe sind Vitamine (E, A, B, C), Muramylpeptide, Doxorubicin, Gentamycin, Gramycidin, Dexamethason, Hydrocortison, Progesteron, Prednisolon bzw. davon abgeleitete Derivate und/oder 55 Säure- bzw. Basenadditionssalze sowie Melanin.

Mit relevanten Wirkstoffen und Wirkstoffkombinationen wird bei entsprechenden Indikationen eine antineoplastische Therapie, eine antimikrobielle und antivirale Therapie sowie weitere Therapieart möglich, die 60 infolge der verbesserten Sauerstoffversorgung der Haut mittels der erfindungsgemäßen Präparation auch zu einer verbesserten Aufnahme der pharmazeutischen Wirkstoffe führt und damit erfolgreicher wird.

Im allgemeinen sind die Wirkstoffmengen in therapeutischer Hinsicht sehr gering, so daß z. B. für den Fall löslicher Wirkstoffe Löslichkeiten von 0,5 bis 12 g/100 ml ausreichend für eine medizinische Anwen-

dung sind. Sollten diese Löslichkeiten nicht gegeben sein, so ist auch die Emulgierung über das Zusammenwirken von z.B. Fluorcarbon und Phospholipid unter Anwendung bekannter Verfahren möglich, um zu der entsprechenden galenischen Zusammensetzung zu gelangen. Daher sind die Wirkstoffe in der aus bisheriger medizinischer Sicht ausreichenden Menge in den neuen Träger einarbeitbar.

Als Träger für die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in einem kosmetischen Präparat können die für Seifen, Cremes, Lotionen, Emulsionen, Wässer, Auszüge, Pasten, Gele, Puder, Tinkturen üblichen Stoffe eingesetzt werden, wobei diese gegebenenfalls auch in Form eines Verbandes, eines Pflasters oder als Spray vorliegen können.

Die Erfindung soll nachstehend durch Beispiele näher erläutert werden. Die auf die kosmetische Anwendung bezogenen Beschreibungsabschnitte und Beispiele sollen jedoch keine Einschränkung der Erfindung darstellen. In der dazugehörigen Zeichnung bedeutet

Fig. 1 grafische Darstellung der Mikrozirkulation über die Zeit bei verschiedenen Testproben.

Beispiel 1

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Strontiumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol, Glycerin, destilliertes Wasser im Mischverhältnis 1:1:2 werden 5 Gewichtsprozente hartmagnetische Pulver aus Strontiumhexaferrit im Dickenverhältnis 5:1 vom Kornbereich 700-1000 nm zugegeben und homogenisiert. Dies erfolgt mit einem Turraxhomogenisator: 15 000 U/min über eine Zeit von 30 min.

Beispiel 2

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol und destilliertem Wasser im Mischverhältnis 1:1 werden 15 Gewichts-% hartmagnetische Pulver aus Bariumhexaferrit im Dikkenverhältnis 10:1 vom Kornbereich 600—800 nm zugegeben und homogenisiert.

Ultraschalldesingrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 40 min.

Beispiel 3

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol und destilliertem Wasser im Mischverhältnis 1:1 werden 30 Gewichts-% Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit im Verhältnis 1:1 zugegeben. Das Dickenverhältnis beträgt beim Strontiumferrit 4:1 und beim Bariumferrit 5:1. Das Kornspektrum toleriert zwischen 700 und 1000 nm.

Homogenisierungsparameter: Ultraschalldesingrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 45 min.

Beispiel 4.1

Herstellung von Liposomen mit hartmagnetischen

Pulvern aus Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit. In 29 Gewichts-% synthetisches Phosphorlipid und 1 Gewichts-% Lysolecithine werden 0,8 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dikkenverhältnis 6:1 Kornbereich 600-800 nm disper- 5

giert.

Turraxhomogenisator: 20 000 U/min.

Zeit: 7 min.

Es ist als Austausch: 0,8 Gewichtsprozent Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß werden 10% Ethanol und q.s. dest. Wasser zuge- 15 geben.

Turraxhomogenisator: 15 000 U/min.

Zeit: 20 min.

Beispiel 4.2

Herstellung von Liposomen mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 20 Gewichts-% teilhydrierten Phospholipiden, synthetischen Phospholipiden im Mischungsverhältnis 1:1 und 10 Gewichts-% Lysolecithine werden 70 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 7:1, Kornbereich 30 800 — 1000 nm dispergiert.

Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50

Zeit: 30 min.

Es ist als Austausch: 70 Gewichts-% Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß 40 Ultraschalldesintegrator: 400 W werden 10% Ethanol und q. s. dest. Wasser zugegeben.

Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50

Zeit: 70 min.

Beispiel 5

Herstellung von asymmetrischen lamellaren Aggregaten mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexa- 50 ferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 8 Gewichts-% Phosphorlipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt von 30 Gewichts-% Eilecithin werden 0,01 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus reich 750-900 nm dispergiert.

Turraxhomogenisator: 27 000 U/min. Zeit: 5 min.

Es ist als Austausch: 0,01 Gewichts-% Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit: Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im An-Gewichts-% Propylenglykol, 0,2 Gewichts-% mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbone und q.s. destilliertes Wasser.

8

Turraxhomogenisator: 25 000 U/min. Zeit: 20 min.

Beispiel 6

Herstellung von asymmetrischen lamellaren Aggregaten mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

Phosphorlipiden von 99 In 10 Gewichts-% 10 Gewichts-% Phosphatidylcholingehalt, Sojalecithin, werden 1,0 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 10:1, Kornbereich 800-950 nm dispergiert.

Turraxhomogenisator: 27 000 U/min. Zeit: 10 min.

Es ist als Austausch: 1,0 Gewichtsprozent Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß folgt die Zugabe von 6,0 Gewichts-% Glycerin, 6 Gewichts-% Propylenglykol, 50 Gewichts-% mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbone und q.s. destilliertes Was-25

Turraxhomogenisator: 27 000 U/min. Zeit: 20 min.

Beispiel 7

Herstellung von Fluorcarbondispersion mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaserrit.

In 100 Gewichts-% sauerstoffbeladene Fluorcarbone werden 4,0 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 4:1, Kornbereich 850-1000 nm dispergiert.

Amplitude: 50 Zeit: 25 min.

Es ist als Austausch: 0,4 Gewichtsprozent Strontium-45 hexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich.

Beispiel 8

Herstellung von Fluorcarbondispersion mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 100 Gewichtsprozenten sauerstoffbeladene Fluor-Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 3:1, Kornbe- 55 carbone werden 60 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Strontiumhexaferrit im Dickenverhältnis 9:1, Kornbereich 900-1200 nm dispergiert.

> Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 60 min.

Es ist als Austausch 60 Gewichts-% Bariumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit:Strontiumhexaferschluß folgt die Zugabe von 6,0 Gewichts-% Glycerin, 6 65 rit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich.

10

15

25

Emulgatorsystem

hactahand auc.

Phase A:

Beispiel 9

10 Beispiel 12

Dermatologische Salbe

Dermatologische Tinktur

Phase A:	
Bienenwachs	8%
Lanolin synthetisch	10%
Phase B:	
Glycerin	10%
dest. H ₂ O	qs
Phase C:	
Fluorcarbondispersion	50%
nach Beispiel 7	

Glycerin	5%
Propylenglykol	5%
Wasser	q.s.
Suspension mit hartmagn. Pulver	1%
nach Beispiel 1	

Herstellung

Alle Rohstoffe werden bei Raumtemperatur in Wasser vermischt. Die Reihenfolge kann beliebig gewählt werden.

Phase A wird unter Rühren aus 65 C erhitzt. Phase B wird ebenfalls auf 65°C erwärmt und bei Temperaturstabilität der Phase A unter Rühren zugegeben. Die Homogenisierungszeit beträgt 10 Minuten. Danach er- 20 folgt die Abkühlungsphase. Ist die Temperatur von ≤ 30°C ereicht, wird unter langsamen Rühren Phase C zugegeben.

Beispiel 13

8,2%

1,0%

2,0% 3,0%

1,5%

0.5%

1,0%

0,15%

0.05%

Beispiel 10

W/O Emulsion

Derma	tologi	ische	Paste

bestenena aus:	
 Phosphorsäureester, 	
Isopropylpalmitat Verhältnis 35%: 65%	
Paraffin	12,2%
Glycerin	5,3%
Konservierungsmittel	0,3%

Phase A:	
Cetyl Stearylalkohol	5%
Bienenwachs	15%
Lanolin synthetisch	20%
Phase B:	
Propylenglykol	5%
Glycerin	5%
dest. H ₂ O	qs
Phono C.	

10,0% Dispersion mit hartmagn. Pulver nach Beispiel 5 Kaltherstellung

Phase C: 30%

Die Rohstoffe werden der Reihe nach vermischt und anschließend ca. 10 Minuten homogenisiert.

Fluorcarbondispersion nach Beispiel 6

Glycerin

Propylenglykol

Fluorcarbondispersion

Beispiel 14 O/W Emulsion

Herstellung

O/W	Cinning

Phase A wird unter Rühren auf 65°C erhitzt. Phase B wird ebenfalls auf 65°C erwärmt und bei Temperatur- 49 stabilität der Phase A unter Rühren zugegeben. Die Homogenisierungszeit beträgt 10 Minuten. Danach erfolgt die Abkühlungsphase. Ist die Temperatur von ≤30°C erreicht, wird unter langsamen Rühren Phase C zugegeben.

•	1 11400 1 11
	Glycerylstearat
	Stearinsäure
	Kakaobutter
	Cetylalkohol
5	Oleylalkohol
	Dimethiocon
	Dinatrium-EDTA
	Butylacetat-Hydroxytoluen
0	Phase B:
	dest. H ₂ O
	Carbomer
	Propylenglykol

Beispiel 11

dest. H ₂ O	q\$	
Carbomer	0,5	
Propylenglykol	3,5%	
Glycerin	2,5%	
Konservierungsmittel	0,5%	
Phase C:	-	

Dermatologische Paste	

	55
10%	
5%	
85%	

0,5% TEA Phase D: 0,5% Parfümöl Dispersion mit hartmagn. Pulver 5,0%

Bei Raumtemperatur werden die Rohstoffe nacheinander vermischt.

gemäß Beispiel 5

Herstellung

Phase A wird unter Rühren auf 80°C erhitzt. Phase B wird ebenfalls auf 80°C erwärmt.

11 Beispiel 15 12

Beispiel 18 Haar-Kopfhautpackung

Kosmetisches Gel

1 337	a.s.%	5	dest Wasser	q.s.
dest. Wasser	0.6%	,	Cetylalkohol	3.0%
Carbomer	-,		Phosphorsäureester	6.5%
TEA	0,6%		•	0,570
Konservierungsmittel	0,3%		Isopropylamid 1:1	
Propylenglykol	3,5%		Cocolglyceride O	3,5%
Glycerin	4,0%	10	Stearinsaure	6,0%
Naturöl	20%		Glycerin	5,0%
Parfümöl	0.5%		Lecithin	1,0%
Suspension mit hartmagn. Pulver	2,5%		Liposome nach Beispiel 4.1	20,0%
gemäß Beispiel 2		15	Die Herstellung /V eltherstellung e	afolor nach Rei

15.

Herstellung/Kaltherstellung

Wasser und Carbomer werden bei Raumtemperatur homogenisiert. Die Zugabe der restlichen Rohstoffe erfolgt in Reihenfolge unter Rühren.

Beispiel 16

Lotion		
Polyacrylsäure Mol 4 Mill.	0,5%	
Truthanolamin	0,5%	
Cetyl-Stearylalkohol	2,0%	
Propylglykol	2,0%	
Glycerin	1,5%	
Vitamin E	1,0%	
dest. Wasser	q.s.	
Parfūmöl	0,5%	
Konservierungsmittel	0,3%	
Dispersion mit hartmagn. Pulver	3,5%	
nach Beispiel 5		
Die Herstellung/Kaltherstellung erfo 14.	lgt nach Beispiel	
Beispiel 17		
Haarwasser		
dest. Wasser	q.s.	
Carbomer	0,05%	
TEA	0,1%	
Vitamin B	1.0%	
Propylenglykol	2,0%	
	0.50/-	

Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt nach Beispiel 15.

Parfümöl

nach Beispiel 3

Suspension mit hartmagn. Pulver

Beispiel 19

Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt nach Beispiel

O/W Spezialemulsion

Grundlage

25	Phase A:	
	Cetearylalkohol	1,5%
	Cetearylalkohol und PEG-40 Castor Oil	3,0%
	Verhältnis 1:1	
	Hexyllaurat	1,5%
30	Dibutyladipat	4,0%
	Olevierucat	1,5%
	Phase B:	
	Dest. Wasser	q.s.
35	Carbomer	0,3%
~	Allantoin	0,2%
	Phase C:	
	TEA	0,3%
	Phase D:	
40	Aloe Vera	2,0%
	Siliconoil	3,0%
	D-Panthenol	0,5%
	Babassuoil	2,0%
45	Vitamin A Palmitat	1,0%
	Olivenoil	2,0%
	Konservierungsmittel	0,3%
	Asymmetrische lamellare Aggregate mit	15,0%
	hartmagnetischen Pulvern	
50		
	Die Herstellung erfolgt gemäß Beispiel 1	4.
	Beispiel 20	
55		
	Aloe Vera Gel	10,0%
	Algengel	5,0%
		1000/

Die Herstellung erfolgt nach Beispiel 11.

magn. Pulver nach Beispiel 1

10,0%

55,0%

q.s.

Ethanol

dest. Wasser

0,5%

1,5%

13 Beispiel 21

Beispiel 24

Beinserum

Dusch-Cremebad

Phase A:		5	Natriumlaurylethersulfat	35,0%
Cetearyl Alkohol	3,5%		Glycerylstearat und Ceteareth-20	2,0%
Cetearyl Alkohol	1,0%		Verhältnis 1:1	
Phase B:			Glycerylisostearat	3,0%
Carbomer	0,5%		Jojobaöl	1,0%
Dest. Wasser	q.s.	10	Konservierungsmittel	0,3%
Konservierungsmittel	0.3%		Parfümöl	0,3%
Phase C:			Suspension mit hartmagnetischen	
TEA	0.5%		Pulvern nach Beispiel 1	1,5%
Phase D:	0,0	15	•	
Aloe Vera	1.5%	13	Zu Herstellung werden die Rohstoffe be	i Raumtem-
Liposome mit hartmagnetischen Pulvern	30.0%		peratur vermischt.	
nach Ausführungsbeispiel 6	30,070			
Hach Austum ungsbeispier o			Beispiel 25	
		20	-	
Die Herstellung erfolgt nach Beispiel 14.			Make-up flüssig	
•				
Beispiel 22			Emulgatorensystem	6,5%
			bestehend aus:	
Shampoo		25	Glycerylstearat, Ceteareth-20,	
•			Ceteareth-12, Cetearylalkohol,	
Phase A:			Cetylpalmitat in annähernd gleichen	
Natriumlaurylethersulfat	38,0%		Verhältnissen	
Monoethanolammoniumlaurylsulfat	10,0%		Glycerin	2,5%
Octamethylcyclotetrasiloxan	5,0%	30	Propylenglycol	1,5%
Jojobaōl	0,5%		Aloe Vera Extrakt	0,5%
dest. Wasser	q.s.		Vitamin E	1,0%
Konservierungsmittel	0,3%		Farben	3,5%
Fette	0,01%	35	Dispersion nach Beispiel 7 mit hartmagn.	10,5%
Parfümöl	0,5%		Pulvern	
Suspension mit hartmagnetischen	3,5%		Wasser	q.s.
Pulvern nach Beispiel 2				
•				
		40	Die Herstellung entspricht Beispiel 14.	
Zur Herstellung werden die Rohstoffe in	n Wasser bei		P-11-100	
Raumtemperatur vermischt.			Beispiel 26	
Datamial 63			Lippenstift	
Beispiel 23		45	Lippenstitt	
dekoratives Puder		45	Rizinusõl	q.s.
dekolatives i ddel			Bienenwachs	13,0%
Talcum	q.s.		Carnaubawachs	8.5%
Kaolin	9,5%		Lanolin	5,0%
Magnesiumstearat	2.5%	50		3.0%
Magnesiumstearat Magnesiumcarbonat	2,5%		Konservierungsmittel	0.05%
Magnesiumcarbonat Zinkstearat	1.5%			5,0%
	3.5%		Perlglanzpigmente	1,0%
Farbenkombination	5,0%		Dispersion mit hartmagnetischen	1,070
je nach Farbton Suspension mit	3,070	55	Pulvern nach Beispiel 8	3,0%
hartmagnetischen Pulvern			Farbpigmente	J,0 70

Zur Herstellung werden die Rohstoffe der Reihe nach homogen zusammengemischt.

Herstellung

Unter intensivem Rühren wird die Schmelze auf 80°C erhitzt. Die Zugabe der Pigmente erfolgt bei 60°C. Die Gießtemperatur liegt bei 60°C.

Beispiel 27

Gesichtsmaske

Emulgatorensystem bestehend aus: Polyglycerinester Verhältnis 2:1 Stabilisatoren	9,5%
Paraffinum	12,0%
Glycerin	5,3%
Talcum	2,0%
Ton	1,0%
Konservierungsmittel	0,3%
dest. Wasser	q.s.
Dispersion mit hartmagnetischen Pulvern nach Beispiel 8	30%

Zur Herstellung werden die Rohstoffe bei Raumtem- 20 peratur der Reihe nach zugegeben und homogen vermischt.

Beispiel 28

Sonnenprodukt

El	10.5%.
Emulgatorensystem	10,5 70,
bestehend aus:	
Phosphorsäureester Verhältnis 1:1	
Isopropylpalminat	
Palmitinsäureisopropylester	1,5%
Vaseline	5,5%
Paraffinum	5,0%
MgSO ₂ · 7H ₂ O	0,5%
Glycerin	1,5%
Talcum	2,0%
Konservierungsmittel	0,5%
UV-Filter	6,0%
TiO ₂	3,0%
dest Wasser	q.s.
Dispersion mit hartmagn. Pulvern nach Beispiel 7	

Zur Herstellung werden die Rohstoffe bei Raumtemperatur der Reihe nach zugegeben und homogen vermischt.

Beispiel 29

pharmazeutisches Puder

Talcum	q.s.	55
Kaolin	15,5%	
Magnesiumstearat	5,0%	
Zinkoxid	2,0%	
Magnesiumcarbonat	2,0%	
Suspension mit hartmagn. Pulvern	1,5%	60
nach Beispiel 1.		

Zur Herstellung werden die Rohstoffe der Reihe nach homogen zusammengemischt.

Beispiel 30

Gemäß Beispiel 19 hergestellte kosmetische Präparate wurden einem Anwendungstest unterzogen, bei dem 5 die Mikrozirkulation der Haut nach Auftragen einer salbenförmigen Probe gemessen wurde.

Die Hautdurchblutung ergibt sich bekanntlich aus dem Produkt Blutfluß mal Gefäßvolumen. Die Kapillargefäße unterliegen neben der Vasodilatation und Kon-10 striktion einer pulsierenden Vasomotion, die als Kapillarpuls bezeichnet wird. Zur quantitativen Bestimmung der Mikrozirkulation wurde die Laser-Doppler-Flußmessung mit einem Periflux-Gerät (Perimet KB, Schweden) eingesetzt. Der 2 mW Helium-Neon-Laser wurde 15 über einen flexiblen Lichtleiter an die Meßstelle geleitet. Die Faseroptik wurde durch eine Halterung auf den Meßbereich fixiert, wobei eine Eindringtiefe des Laserlichtes in das Hautgewebe von 1,5 mm gewährleistet war. Gemessen wurde eine Spannung als Aus- und Eingangssignal, das als relatives Maß der Gewebedurchblutung direkt proportional dem Produkt aus Erythrozytenmenge und Erythrozytengeschwindigkeit ist. Mit dem Verfahren war eine kontinuierliche, berührungsfreie und quantitative Registrierung der Hautdurchblu-25 tung möglich. Da die Hauttemperatur einen großen Einfluß auf die kutane Mikrozirkulation beziehungsweise auf die Reaktionsfähigkeit der Kapillargefäße hat, mußten die Umgebungsbedingungen den physiologisch indifferenten Bereichen genähert und über den gesamten 30 Versuchsdurchlauf konstant gehalten werden. Diese Versuchsbedingungen betrugen für Versuchspersonen 26 C + 1 und 36% ±1 relative Feuchte wobei die Versuchspersonen bereits dreißig Minuten vorher an diese Bedingungen angepaßt wurden. Nach einer Null-35 messung ließ man die Salbenproben im Überschuß drei-Big Minuten auf eine Hautfläche an der Unterarminnenseite einwirken. Das Signifikanzniveau betrug p < 0.05.

Bei den Versuchspersonen, die auf die aufgetragene Salbe reagierten, wurde eine Steigerung der Mikrozirkulation von bis zu 200% festgestellt. Gemäß Fig. 1 zeigt sich die über dem Ausgangswert M100 eine deutliche Erhöhung der Mikrozirkulation bei Proben mit Anteilen an hartmagnetischen Einbereichsteilchen, hier Probe M101.

Patentansprüche

- 1. Präparat zur Durchblutungsförderung, gekennzeichnet durch pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbare Trägerstoffe und/oder Additive und darin fein verteilte hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm.
- 2. Präparat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen Barium- und/oder Strontiumhexaferrite sind, vorzugsweise undotierte Barium und/oder Strontiumhexaferrite.
- 3. Präparat nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen aus Bariumhexaferrit bestehen.
- 4. Präparat nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke Barium- und/oder Strontiumhexaferrite sind, erzeugt nach der Glaskristallisationstechnik durch Züchtung von Einkristallen aus einer abgeschreckten Glasschmelze.

5. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Teilchengröße der Einbereichsteilchen in einem engen Bereich liegt, vorzugsweise im Bereich von 750 bis 1000 nm, insbesondere 800 bis 950 nm.

6. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit einer Schicht überzogen sind, die die Koerzitivfeldstärke nicht oder wenig verringert und die den Austritt von Bariumund/ oder Strontiumionen verhindert oder hemmt.

- 7. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen zur kosmetischen und dermatologischen Anwendung in Kombination vorliegen mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten, die aus Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0,2 bis 100% (Gewicht/Volumen) bestehen, wobei die asymmetrischen lamellaren Aggregate eine Hautpenetrierung in Abhängigkeit von der kritischen Löslichkeitstemperatur der angewandten Fluorcarbone oder Fluorcarbongemische haben.
- 8. Präparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Phospholipide ausgewählt sind aus der Gruppe, bestehend aus natürlichen Phospholipiden wie Sojalecithin und Eilecithin sowie synthetischen Phospholipiden und/oder teilhydrierten Phospholipiden.
- 9. Präparat nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß neben Phosphatidylcholin Lysolecithine im Konzentrationsbereich von 1 bis 10 Gew.-% vorhanden sind.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Präparates zur Durchblutungsförderung, dadurch gekennzeichnet, daß in pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbare Trägerstoffe und/oder Additive hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke 40 und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm durch Dispergierung eingearbeitet werden, gegebenenfalls unter Zusatz von für die Anwendung üblichen Dispergierhilfsmitteln.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß eine kosmetische oder dermatologische Formulierung hergestellt wird mit Anteilen der hartmagnetischen Einbereichsteilchen im Bereich von 0,01 bis 70 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse der Dispersion.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11 zur Herstellung eines kosmetischen oder dermatologischen Präparates, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in Kombination mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten, die aus 55 Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0.2 bis 100% (Gewicht/Volumen) bestehen, in den Trägerstoff eingebracht werden.
- 13. Verwendung eines Präparates mit in einem pharmazeutisch annehmbaren Trägerstoff dispergierten hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm zur Durchblutungsförderung.
- Verwendung eines kosmetischen oder dermatologischen Präparates zur Durchblutungsförderung

durch Auftragen auf die Haut von hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm, die in kosmetisch oder dermatologisch annehmbaren Trägerstoffen und gegebenenfalls Additiven dispergiert sind, wobei das System in einem für die kosmetische oder dermatologische Anwendung üblichen Träger wie Salben, Cremes, Lotionen, Wässer, alkoholische Auszüge, Pasten, Gele, Puder, Tinkturen verteilt oder gegebenenfalls auf einem Verband oder einem Pflaster oder als Spray vorliegt.

15. Verwendung nach Anspruch 14 eines kosmetischen oder dermatologischen Präparates zur gleichzeitigen Steuerung der Sauerstoffversorgung der Haut durch Auftragen eines Systems mit einem asymmetrischen lamellaren Sauerstoff-Carrier, enthaltend Phospholipide mit einem Phosphatidylcholingehalt von 30 bis 99 Gew.% und Fluorcarbone im Bereich von 0,2 bis 100% Gewicht/Volumen und hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm, wobei die Penetration in die Haut über die Carrier-Struktur der Phopholipid-Aggregate und die kritische Löslichkeitstemperatur der Fluorcarbone (in n-Hexan) gesteuert wird.

16. Verwendung nach Anspruch 13, 14 oder 15 zur zusätzlichen Versorgung mit pharmazeutisch wirksamen Verbindungen durch Applikation eines Systems nach Anspruch 1 oder 7, das zusätzlich pharmazeutisch wirksame Substanzen enthält.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

Nummer: Int. Cl.⁶: Offenlegungstag: DE 43 25 071 A1 A 61 K 33/26 26. Januar 1995

Mikrozirkulation % MW"

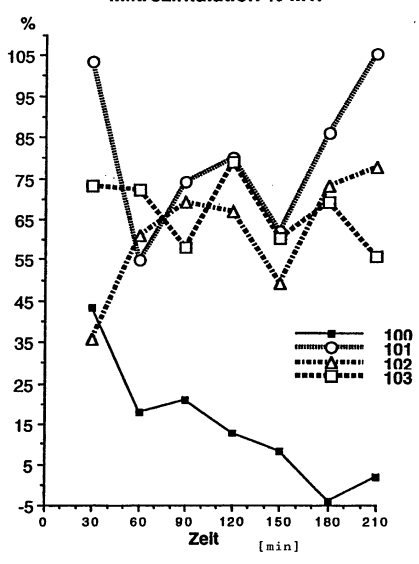


Fig. 1



(9) BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**

[®] Patentschrift ® DE 43 25 071 C 2

(51) Int. Cl.6: A 61 K 33/26



DEUTSCHES PATENTAMT

P 43 25 071.8-41 Aktenzeichen: 19. 7.93 Anmeldetag:

26. 1.95 Offenlegungstag:

Veröffentlichungstag der Patenterteilung: 10. 8.95

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(3) Patentinhaber:

Lancaster Group AG, 67059 Ludwigshafen, DE

(74) Vertreter:

H. Felke und Kollegen, 10367 Berlin

② Erfinder:

Zastrow, Leonhard, Prof. Dr., 12683 Berlin, DE; Stanzl, Klaus, Dr., 56323 Waldesch, DE; Golz, Karin, Dipl.-Ing., 13187 Berlin, DE; Hülsenberg, Dagmar, Prof. Dr., 98693 Ilmenau, DE

(5) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

US	50 39 559 A
=DE	42 21 255
US	48 13 399 A
US	47 58 429 A
US	47 14 711 A
US	45 90 922 A
บร	45 01 726 A
⇒DE	35 02 998 A1
US	44 54 234 A
US	44 52 773 A
US	43 64 377 A
US	43 45 588 A
US	43 35 094 A
=FR	25 08 802
EP	2 60 098 A
= EP	3 43 934 A
EP	2 34 083 A
EP	1 98 426 A
EP	1 86 616 A
EP	1 25 995 A
EP	0 42 249 A
wo	90 07 322 A
wo	89 11 873 A
-wo	88 05 337 A
wo	86 03 136 A
wo	84 02 031 A
wo	83 01 738 A
JP	41-08 710 A

(54) Präparat zur Durchblutungsförderung

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Präparat zur Durchblutungsförderung.

Die Förderung der Durchblutung der Haut ist eine Aufgabe, für deren Lösung bereits eine Reihe von Forschungsergebnissen bekanntgeworden und bei der unterschiedliche Wege eingeschlagen worden sind. Dabei ist insbesondere in den letzten Jahren auch der Einfluß magnetischer Kräfte verstärkt untersucht worden.

Es wurde u. a. der Einsatz gepulster elektromagnetischer Felder als potentiell nützliche Therapie für die postchirurgische Schmerz- und Ödembehandlung in einer Studie untersucht (Mayrovitz, H.N., Larsen, P.B., WOUNDS, Vol. 4, Nr. 5, 197 (1992).

Aus Beauty Forum 2/93, Seite 46 ist der Einsatz eines Stiftes bekannt, den der Anwender über die Haut gleiten läßt, und bei dem ein Magnetfeld auf die Hautoberfläche einwirkt. Nach Aussage des Herstellers sollen nicht mehr voll funktionsfähige Zellen auf Basis eines Magnetfeldes stimuliert werden, wodurch ein Selbstheilungsprozeß in Gang gesetzt und die Haut wieder fest und elastisch werden soll.

Weiterhin wurde der Einsatz magnetischer polymerer Teilchen, an die teilweise pharmakologisch wirksame 25 Verbindungen angekoppelt sind, z.B. in der US-A-4501726, US-A-4335094 und US-A-5039559 beschrieben. In diesen Patentbeschreibungen wurden weichmagnetische Ferrit-Teilchen oder Ferro-Aluminate mit polymeren Materialien verkapselt und in den Körper 30 eingebracht.

Ein magnetisches kosmetisches Präparat ist in der JP-A-4-108710 (Yoko Shiga) beschrieben. Dort werden ferromagnetische Substanzen wie z. B. Magnetit, Mangan-Zink-Ferrit (alles weichmagnetische Ferrite) in entmagnetisiertem Zustand in einem kosmetischen Präparat verteilt und das Präparat nach der kosmetischen Anwendung auf der Haut magnetisiert. Diese Anwendungsform soll eine durchblutungsfördernde Wirkung haben, im Tierversuch bei 0,1% Magnetitanteil eine um 3,4% erhöhte Durchblutung. Weitere Angaben sind in der Schrift nicht enthalten.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein neues Präparat mit wesentlich verbesserter durchblutungsfördernder Wirkung bereitzustellen.

Erfindungsgemäß enthält das Präparat zur Durchblutungsförderung einen pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbaren Trägerstoff sowie gegebenenfalls für die Formulierung übliche Additive und darin fein verteilte hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm.

Unter dem Begriff "Einbereichsteilchen" werden Einkristalle mit von Hause aus einheitlicher magnetischer Orientierung verstanden. Besonders bevorzugt in der vorliegenden Erfindung als hartmagnetische Einbereichsteilchen sind Barium- oder Strontiumhexaferrite, die vorteilhafterweise nicht dotiert sind. Die Herstellung dieser undotierten Barium- oder Strontiumhexaferrite erfolgt nach bekannten Verfahren, z. B. nach der Glaskristallisationstechnik durch Züchtung von Einkristallen aus einer abgeschreckten Glasschmelze. Ein geeignetes Glas dafür befindet sich im Dreistoffsystem BaO-Fe₂O₃-B₂O₃. Es setzt sich vorteilhaft zusammen aus 20 bis 50 Gew.-% Fe₂O₃, 30 bis 50 Gew.-% BaO und 65 20 bis 50 Gew.-% B₂O₃.

Das Durchmesser/Dickenverhältnis der Kristalle von Bariumhexaferrit oder Strontiumhexaferrit liegt im all-

gemeinen bei 3:1 bis 10:1.

Die Korngrößen der Einbereichsteilchen liegen vorzugsweise im Bereich von 750 bis 1000 nm, insbesondere im Bereich von 800 bis 950 nm. In diesem Bereich haben die Teilchen ein besonders vorteilhafte große Koerzitivfeldstärke. Die Koerzitivfeldstärke liegt im Bereich von 3000 bis 5000 Oersted, vorzugsweise im Bereich von 4000 bis 5000 Oersted; sie kann jedoch auch darüber liegen.

Aus der EP-B-186616 sind magnetische Partikel für die Diagnostik bekannt, die neben einem Komplexbildner wie Proteine oder Mono-, Di-, Oligo- oder Polysaccharide u. a. auch hartmagnetische Ferrite enthalten können.

In dem Derwent-Abstract 84-203893/33 (JP-A-59-116214) ist u. a. Bariumferrit als Bestandteil eines Magnetpflasters beschrieben und in dem Derwent-Abstract 84-233949/38 (JP-A-59-139314) als Bestandteil einer Zahnpastazusammensetzung.

Der Derwent-Abstract 90-110377/15 (JP-A-02-059248) beschreibt ferromagnetische Ferrit-Superfeinteilchen mit Teilchengrößen von 1-1000 nm, überzogen mit einer Doppelschicht aus Lipiden an der Oberfläche, die ein physiologisch aktives Material fixieren können. Genannt wird u. a. auch hexagonaler Bariumferrit. Die Angabe zum Ferromagnetismus im Bereich < 100 µm ist unklar.

Die erfindungsgemäßen Einbereichsteilchen lassen sich in einem pharmazeutisch/kosmetisch annehmbaren Trägerstoff und in Additiven mit den üblichen Verfahren sehr gut dispergieren, und es kommt in der Dispersion zu keinen oder nur unwesentlichen Aggregationen. Dies ist besonders überraschend, da aus allen Veröffentlichungen des Standes der Technik hervorgeht, daß dauermagnetische d. h. hartmagnetische Teilchen stets zur Aggregation neigen und daher mit bestimmten organischen Polymeren oder anorganischen Stoffen in eine Dispersion eingebracht werden müssen, wobei die Funktion dieser anorganischen oder organischen Zusätze als eine Gittersubstanz, in die die hartmagnetischen Teilchen eingelagert werden, oder infolge Ankopplung an diese Zusatzstoffe erfolgt und damit eine Aggregation vermieden wird. Dies ist in der vorliegenden Erfindung nicht erforderlich, und man erhält allein mit den 45 hartmagnetischen Einbereichsteilchen, insbesondere mit den nach der Glaskristallisationstechnik hergestellten Barium- oder Strontiumhexaferriten eine Dispersion, die gegebenenfalls unter Zusatz bestimmter Dispergierhilfsmittel problemlos eine stabile Dispersion 50 ergibt.

Die neuen Präparate zeigen eine ausgezeichnete durchblutungsfördernde Wirkung. Sie können z.B. mit Hilfe üblicher kosmetischer oder dermatologischer Trägerstoffe zu einem auf die Haut aufzutragenden Mittel verarbeitet werden oder auch in enterale oder parenterale Verarbeitungsformen nach üblichen Techniken und mit den üblichen Trägersystemen überführt werden. Beim Einsatz auf der Haut werden beispielsweise die beim medizinischen Gebrauch herkömmlicher Vasodilatantien auf tretenden Rötungen oder Hautirritationen und Augenreizungen vermieden, was einen erheblichen Vorteil in der praktischen Anwendung dermatologischer Präparate darstellt. Infolge der durchblutungsfördernden Wirkung ist auch eine Haarwuchs-stimuliernde Wirksamkeit bei entsprechenden Konzentrationen zu beobachten.

Der Anteil der erfindungsgemäßen hartmagnetischen Einbereichsteilchen in der Dispersion liegt im allgemeinen im Bereich von 0,01 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise im Bereich von 0,01 bis 15 Gew.-%, insbesondere im Bereich von 0.01 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Ge-

samtgewicht der Dispersion.

Erfindungsgemäß besonders vorteilhaft für die dermale/kosmetische Anwendung ist es, wenn die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in Kombination mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten vorliegen, die aus Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff 10 beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0,2 bis 100 % (Gewicht/Volumen) bestehen gemäß der DE 42 21 255, auf die Bezug genommen wird. Dabei haben die asymmetrischen lamellaren Aggregate eine Hautpenetrierung in Abhängigkeit von kritischen Löslichkeitstempe- 15 raturen der angewandten Fluorcarbone oder Fluorcarbongemische. Mit einer solchen Kombination wird ein Additionseffekt und teilweise ein synergistischer Effekt hinsichtlich der Sauerstoffversorgung der Haut erzielt. Mit Hilfe der asymmetrischen lamellaren Aggregate 20 werden die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in verkapselter Form in die Hautoberfläche eingebracht und üben infolge ihrer Magnetkraft eine Sogwirkung auf die im Blut befindlichen Hämoglobinpartikel aus, die bis in die Spitzen der letzten Blutkapillaren "gezogen" werden. Dadurch wird eine höhere Versorgung der Haut mit Sauerstoff erreicht, was durch den von außen in die Haut hereingetragenen Sauerstoff mit Hilfe der asymmetrischen lamellaren Aggregate noch verstärkt wird.

Die für die asymmetrischen lamellaren Aggregate eingesetzten Phospholipide sind vorteilhaft ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus natürlichen Phospholipiden, wie Sojalecithin und Eilecithin, sowie den syntheti-

Besonders vorteilhaft ist es, wenn die verwendete Lipidfraktion Phophatidylcholin in sehr hohen Anteilen enthält, insbesondere in Anteilen von 70 bis 99 Gewichts-%. Neben Phosphatidylcholin können auch Ly- 40 solecithin im Konzentrationsbereich von 1 bis 10 Gewichts-% vorhanden sein.

Zur Erreichung einer langsamen Hautpenetrierung können Fluorcarbone oder Flourcarbongemische mit einer höheren kritischen Löslichkeitstemperatur enthal- 45 ten sein.

Unter dem hier verwendeten Begriff "Fluorcarbone" werden perfluorierte oder hochfluorierte Kohlenstoffverbindungen oder Gemische verstanden, die in der Lage sind, Gase wie Sauerstoff und Kohlendioxid zu trans- 50 portieren. Hochfluorierte Kohlenwasserstoffverbindungen sind im Sinne dieser Erfindung solche, bei denen die meisten Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt sind, so daß bei weiterem Ersatz nicht notwendigerweise die Fähigkeit zum Gastransport erhöht wird. Dies 55 wird meist dann erreicht, wenn etwa bis zu 90% der Wasserstoffatome durch Fluoratome ersetzt sind. Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Fluoratome, bei denen wenigstens 95% der Wasserstoffatome ersetzt sind, bevorzugter 98% und am bevorzug- 60 testen 100%.

Es können eine Vielzahl von Fluorcarbonen eingesetzt werden, z. B. aliphatische geradkettige und verzweigte Fluoralkane, mono- oder bicyclische und gegebenenfalls fluoralkylsubstituierte Fluorcycloalkane, per- 65 fluorierte aliphatische oder dicyclische Amine, Bis-(perfluoralkyl)-Ethene, Perfluorpolyether oder deren Gemische. Besonders bevorzugt sind solche Fluorcarbone

wie Perfluordecalin, F-Butyltetrahydrofuran, Perfluortributylamin, Perfluoroctylbromid, Bis-Fluor(butyl)ethen oder Bis-Fluor(hexyl)ethen oder C6-C9-Perfluoraikane.

Wie bereits ausgeführt, können neben Phosphatidylcholin auch Lysolecithine eingesetzt werden und/oder geladene Phospholipide wie Phosphatidylethanolamin, n-Acetylphosphatidylethanolamin oder Phosphatidsäure im Konzentrationsbereich von 0,1 bis 30 Gewichts-%.

Gewünschtenfalls können die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit einer Schicht überzogen werden, die die Koerzitivfeldstärke nur wenig verringert, jedoch den Austritt von Barium- und/oder Strontiumionen verhindert oder hemmt. Dies kann dann erforderlich sein, wenn die Notwendigkeit besteht, nur solche Präparate einzusetzen, bei denen eine Auslaugung von Bariumoder Strontiumionen über einen bestimmten Zeitraum als Forderung der Gesundheitsbehörde vermieden werden soll. Hierfür kommen z.B. solche anorganischen Stoffe wie Titandioxid, Zirkondioxid oder Hydroxylapatit in Frage. Es können jedoch auch andere Stoffe eingesetzt werden, sofern sie die gleiche Funktion erfüllen, d.h. den Austritt von Barium- oder Strontiumionen durch Kochen mit Salzsäure über einen Zeitraum von dreißig Minuten unter dem zulässigen Wert zu halten.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung des Praparates. Das Verfahren besteht darin, daß die magnetischen Einbereichsteilchen gegebenenfalls unter Zusatz eines Dispergierhilfsmittels in einem üblichen Träger für pharmazeutische oder kosmetische Praparate und gegebenenfalls weiteren Additiven dispergiert werden mit Hilfe von Vorrichtungen mit Scherwirkung oder mit Ultraschallwirkung, z. B. bei Umdrehungszahlen im Bereich von 10 000 bis 27 000 schen Phospholipiden und/oder teilhydrierten Phospho- 35 U/min höher. Die Teilchengröße der hartmagnetischen Einbereichsteilchen liegt dabei im Bereich von 600 bis 1200 nm. Überraschenderweise erhält man dabei eine stabile Dispersion ohne die Bildung von normalerweise zu erwartenden Aggregaten und vermeidet damit ein Verklumpen des Endproduktes. Das ist für die kosmetische/dermatologische Anwendung wichtig, für die parenterale, z. B. intravenöse Verabreichung ist es zwingend, um ein stabiles kolloiddisperses System zu gewährleisten. Die für letztere Applikationsform notwendige Verarbeitung mit z. B. polymeren Stoffen wird erfindungsgemäß vermieden.

Für den Fall, daß die erfindungsgemäßen hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten kombiniert werden sollen, erfolgt zuerst die Herstellung der asymmetrischen lamellaren Aggregate durch Voremulgierung von Fluorcarbonen in einer wäßrigen Phospholipidlösung bei etwa 12 000 bis 15 000 U/min. Daran schließt sich eine Hochdruckhomogenisierung zusammen mit den hartmagnetischen Einbereichsteilchen an, wobei entsprechende sphärische lamellare Strukturen entstehen. Zur Vermeidung von Autoxidationsprozessen im ungesättigten Säurerest nativer Lipide können Antioxidantien, z. B. α-Tocopherol zugesetzt werden. Der Fluorcarbongehalt und damit die Sauerstoffverfügbarkeit kann in breiten Grenzen variiert werden.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung eines pharmazeutischen oder- kosmetischen Präparates zur Förderung der Durchblutung, indem eine Applikationsform für ein pharmazeutisches oder kosmetisches Präparat, bestehend aus einem Trägerstoff und gegebenenfalls weiteren Additiven und darin fein verteilten hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitiv-

feldstärke und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm in den Körper eingebracht oder auf die Haut aufgetragen wird. Dabei bestimmt die Menge der Einbereichsteilchen, die z.B. bei kosmetischer/dermaler Anwendung in die Haut eindringen und dort ein entsprechendes Magnetfeld aufbauen, die Wirkung hinsichtlich der Durchblutungsförderung. Die Ausnutzung der magnetischen Eigenschaften des Blutes zur Verbesserung der Blutzirkulation insbesondere in den feinen Kapillaren führt zu einer verbesserten Versorgung mit 10 Sauerstoff, zu einer verbesserten Versorgung mit Nährstoffen und zu einem verbesserten Abtransport von Schlackestoffen. Dies führt zu einer Zurückbildung altersbedingter Falten der Haut, zu einer verbesserten Elastizität, zu einer Hautverjüngung und im Falle von 15 Cellulite zu einem wesentlich verbesserten Krankheitsbild. Auch eine Haarwuchs-stimulierende Wirkung ist feststellbar.

Messungen unter physiologischen und konstanten Bedingungen zeigen, daß eine Steigerung der Mikrozirkulation von bis zu 200% erreicht werden konnte. Unter Mikrozirkulation wird die Hautdurchblutung im Kapillargefäßbereich verstanden. Dieses Ergebnis beweist die Überlegenheit der erfindungsgemäßen Präparate gegenüber den bisherigen Ergebnissen des Standes der 25 Technik.

Ein zusätzlicher Effekt ist erreichbar, wenn bei pharmazeutischen z.B. dermatologischen Präparaten gewünschte Arzneimittel in die Präparation einbezogen werden. Dies kann auf übliche Weise erfolgen, beson- 30 ders vorteilhaft jedoch zum Beispiel dadurch, daß ein Einschluß dieser pharmazeutisch wirksamen Verbindungen zusammen mit den hartmagnetischen Einbereichsteilchen in die asymmetrischen lamellaren Aggregewährleistet wird.

Als pharmazeutisch wirksame Verbindungen kommen in Betracht: pharmakologische Wirkstoffe in Form von systemischen Wirkstoffen, einschließlich Cytostatika, Cancerostatika, Immunmodulatoren und Vakzinen, 40 über die Zeit bei verschiedenen Testproben. insbesondere solche der folgenden Gruppe: dermatologische Wirkstoffe, wie zum Beispiel Virustatika oder viruzide Arzneistoffe, Antimykotika, Heparine (z. B. Heparin-Calcium, Heparin-Natrium, niedermolekulare Heparine), Antibiotika, Corticoide, Antiinfektiosia, Akne- 45 Pulvern aus Strontiumhexaferrit. wirkstoffe, Lokalanästhetika, Antiphlogistika, Antihistaminika oder Antipsoriatika;

systemische Wirkstoffe, wie zum Beispiel nichtsteroidale Analgetika/Antirheumatika (z. B. Diclofenac-Natrium, Diclofenac-Diethylaminsalz, Etofenamat, Flufenaminsäure, 2-Hydroxyethylsalicylat, Ibuprofen, Indomethacin, Piroxicam), Opiatrezeptor-Agonisten und -Antagonisten (z. B. Buprenorphin, Fentanyl, Pentazocin, Pethidin, Tilidin, Tramadol, Naloxon), Histaminantagonisten (z. B. Bamipinlactat, Chlorphenoxamin-HCl, Clemastin- 55 hydrogenfumarat, Dimetindenmaleat, Pheniraminhydrogenmaleat), Insuline, regulatorische Peptide und ihre Hemmstoffe (z. B. Hypophysenvorderlappenhormone und ihre Hemmstoffe, Hypophyenhinterlappenhormone, Hypothalamushormone), Sedativa/Hypnotika (z. B. 60 hartmagnetische Pulver aus Bariumhexaserrit im Dik-Diazepam);

Wirkstoffe der Gruppe Cytostakika, Cancerostatika, Immunmodulatoren, Vakzine.

Ein bevorzugter dermatologischer Wirkstoff ist beispielsweise Rosmarinsäure oder ein anderer in Pflanzen 65 vorkommender viruzider oder virustatischer Wirkstoff. Ein bevorzugter systemischer Wirkstoff ist beispielsweise ein niedermolekulares oder hochmolekulares Hepa-

rin, ein Oligopeptid oder ein Polypeptid.

Weitere bevorzugte Wirkstoffe sind Vitamine (E. A. B, C), Muramylpeptide, Doxorubicin, Gentamycin, Gramycidin, Dexamethason, Hydrocortison, Progesteron, Prednisolon bzw. davon abgeleitete Derivate und/oder Säure- bzw. Basenadditionssalze sowie Melanin.

Mit relevanten Wirkstoffen und Wirkstoffkombinationen wird bei entsprechenden Indikationen eine antineoplastische Therapie, eine antimikrobielle und antivirale Therapie sowie weitere Therapieart möglich, die infolge der verbesserten Sauerstoffversorgung der Haut mittels der erfindungsgemäßen Präparation auch zu einer verbesserten Aufnahme der pharmazeutischen Wirkstoffe führt und damit erfolgreicher wird.

Im allgemeinen sind die Wirkstoffmengen in therapeutischer Hinsicht sehr gering, so daß z. B. für den Fall löslicher Wirkstoffe Löslichkeiten von 0,5 bis 12 g/100 ml ausreichend für eine medizinische Anwendung sind. Sollten diese Löslichkeiten nicht gegeben sein, so ist auch die Emulgierung über das Zusammenwirken von z.B. Fluorcarbon und Phospholipid unter Anwendung bekannter Verfahren möglich, um zu der entsprechenden galenischen Zusammensetzung zu gelangen. Daher sind die Wirkstoffe in der aus bisheriger medizinischer Sicht ausreichenden Menge in den neuen Träger einarbeitbar.

Als Träger für die hartmagnetischen Einbereichsteilchen in einem kosmetischen Präparat können die für Seifen, Cremes, Lotionen, Emulsionen, Wässer, Auszüge, Pasten, Gele, Puder, Tinkturen üblichen Stoffe eingesetzt werden, wobei diese gegebenenfalls auch in Form eines Verbandes, eines Pflasters oder als Spray vorliegen können.

Die Erfindung soll nachstehend durch Beispiele näher gate erfolgt und damit ein tiefes Eindringen in die Haut 35 erläutert werden. Die auf die kosmetische Anwendung bezogenen Beschreibungsabschnitte und Beispiele sollen jedoch keine Einschränkung der Erfindung darstellen. In der dazugehörigen Zeichnung bedeutet

Fig. 1 grafische Darstellung der Mikrozirkulation

Beispiel 1

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen

Einer Mischung aus Propylenglykol, Glycerin, destilliertes Wasser im Mischverhältnis 1:1:2 werden 5 Gewichtsprozente hartmagnetische Pulver aus Strontiumhexaferrit im Dickenverhältnis 5:1 vom Kornbereich 700-1000 nm zugegeben und homogenisiert. Dies erfolgt mit einem Turraxhomogenisator: 15 000 U/min über eine Zeit von 30 min.

Beispiel 2

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol und destilliertem Wasser im Mischverhältnis 1:1 werden 15 Gewichts-% kenverhältnis 10:1 vom Kornbereich 600-800 nm zugegeben und homogenisiert.

Ultraschalldesingrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 40 min

. Beispiel 3

Herstellung einer Suspension mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit.

Einer Mischung aus Propylenglykol und destilliertem Wasser im Mischverhältnis 1:1 werden 30 Gewichts-% Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit im Verhältnis 1:1 zugegeben. Das Dickenverhältnis beträgt beim Strontiumferrit 4:1 und beim Bariumferrit 5:1. Das Kornspektrum toleriert zwischen 700 und 1000 nm.

Homogenisierungsparameter: Ultraschalldesingrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 45 min

Beispiel 4.1

Herstellung von Liposomen mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und Strontiumhexaferrit. In 29 Gewichts-% synthetisches Phosphorlipid und 1

In 29 Gewichts-% synthetisches Priosphorum der Gewichts-% Lysolecithine werden 0,8 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dikkenverhältnis 6:1 Kornbereich 600—800 nm dispergiert.

Turraxhomogenisator: 20 000 U/min Zeit: 7 min

Es ist als Austausch: 0,8 Gewichtsprozent Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit: Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß werden 10% Ethanol und q.s. dest. Wasser zugegeben.

Turraxhomogenisator: 15 000 U/min Zeit: 20 min

Beispiel 4.2

Herstellung von Liposomen mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 20 Gewichts-% teilhydrierten Phospholipiden, synthetischen Phospholipiden im Mischungsverhältnis 1:1 und 10 Gewichts-% Lysolecithine werden 70 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 7:1, Kornbereich 800-1000 nm dispergiert.

Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 30 min

Es ist als Austausch: 70 Gewichts-% Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit: Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß werden 10% Ethanol und q. s. dest. Wasser zugegeben.

Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 70 min.

Beispiel 5

Herstellung von asymmetrischen lamellaren Aggre-

gaten mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 8 Gewichts-% Phosphorlipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt von 30 Gewichts-% Eilecithin werden 0,01 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 3:1, Kornbereich 750—900 nm dispergiert.

Turraxhomogenisator: 27 000 U/min Zeit: 5 min

Es ist als Austausch: 0,01 Gewichts-% Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit: Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter glei-15 chen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß folgt die Zugabe von 6,0 Gewichts-% Glycerin, 6 Gewichts-% Propylenglykol, 0,2 Gewichts-% mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbone und q.s. destilliertes Wasser.

Turraxhomogenisator: 25 000 U/min Zeit: 20 min

Beispiel 6

Herstellung von asymmetrischen lamellaren Aggregaten mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 10 Gewichts-% Phosphorlipiden von 99 Gewichts-% Phosphatidylcholingehalt, Sojalecithin, werden 1,0 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 10:1, Kornbereich 800—950 nm dispergiert.

35 Turraxhomogenisator: 27 000 U/min Zeit: 10 min

Es ist als Austausch: 1,0 Gewichtsprozent Strontiumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit: Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich. Im Anschluß folgt die Zugabe von 6,0 Gewichts-% Glycerin, 6 Gewichts-% Propylenglykol, 50 Gewichts-% mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbone und q.s. destilliertes Was-

Turraxhomogenisator: 27 000 U/min Zeit: 20 min

Beispiel 7

Herstellung von Fluorcarbondispersion mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 100 Gewichts-% sauerstoffbeladene Fluorcarbone werden 4,0 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Bariumhexaferrit im Dickenverhältnis 4:1, Kornbereich 850—1000 nm dispergiert.

60 Ultraschalldesintegrator: 400 W Amplitude: 50 Zeit: 25 min

Es ist als Austausch: 0,4 Gewichtsprozent Strontium-65 hexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit : Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich.

30

50

55

Beispiel 8

Herstellung von Fluorcarbondispersion mit hartmagnetischen Pulvern aus Bariumhexaferrit und/oder Strontiumhexaferrit.

In 100 Gewichtsprozenten sauerstoffbeladene Fluorcarbone werden 60 Gewichts-% hartmagnetisches Pulver aus Strontiumhexaferrit im Dickenverhältnis 9:1, Kornbereich 900—1200 nm dispergiert.

Ultraschalldesintegrator: 400 W

Amplitude: 50 Zeit: 60 min

Es ist als Austausch 60 Gewichts-% Bariumhexaferrit bzw. die Mischung Bariumhexaferrit:Strontiumhexaferrit im Verhältnis x % zu (100-x) unter gleichen technologischen Bedingungen möglich.

Beispiel 9

Dermatologische Salbe

Phase A:
Bienenwachs 8%
Lanolin synthetisch 10%
Phase B:
Glycerin 10%
dest. H₂O qs
Phase C:
Fluorcarbondispersion nach Beispiel 7
Herstellung

Phase A wird unter Rühren aus 65 C erhitzt. Phase B 35 wird ebenfalls auf 65°C erwärmt und bei Temperaturstabilität der Phase A unter Rühren zugegeben. Die Homogenisierungszeit beträgt 10 Minuten. Danach erfolgt die Abkühlungsphase. Ist die Temperatur von ≤ 30°C ereicht, wird unter langsamen Rühren Phase C 40 zugegeben.

Beispiel 10

Dermatologische Paste

Phase A: Cetyl Stearylalkohol 5% Bienenwachs 15% Lanolin synthetisch 20% Phase B: Propylenglykol 5% Glycerin 5% dest. H₂O qs Phase C: Fluorcarbondispersion nach Beispiel 6 30%

Herstellung

Phase A wird unter Rühren auf 65°C erhitzt. Phase B wird ebenfalls auf 65°C erwärmt und bei Temperaturstabilität der Phase A unter Rühren zugegeben. Die Homogenisierungszeit beträgt 10 Minuten. Danach erfolgt die Abkühlungsphase. Ist die Temperatur von 65 ≤30°C erreicht, wird unter langsamen Rühren Phase C zugegeben.

10 Beispiel 11

Dermatologische Paste

5	Glycerin	10%
	Propylengiykol	5%
	Fluorcarbondispersion	85%

Bei Raumtemperatur werden die Rohstoffe nacheinander vermischt.

Beispiel 12

Dermatologische Tinktur

Glycerin	5%
Propylenglykol	5%
Wasser	Q.S.
Suspension mit hartmagn. Pulver nach	1%
Beispiel 1	

Alle Rohstoffe werden bei Raumtemperatur in Was-25 ser vermischt. Die Reihenfolge kann beliebig gewählt werden.

Beispiel 13

W/O Emulsion

Emulgatorsystem	8,2%
bestehend aus: Phosphorsäureester,	
Isopropylpalmitat Verhältnis 35%: 65%	
Paraffin	12,2%
Glycerin	5,3%
Konservierungsmittel	0,3%
Wasser	Q.S.
Dispersion mit hartmagn. Pulver nach Beispiel 5	10,0%

Kaltherstellung

Die Rohstoffe werden der Reihe nach vermischt und anschließend ca. 10 Minuten homogenisiert.

	11 . Beispiel 14	DE	43	25	071	C2	12 Beispiel 16
	O/W Emulsion						Lotion
earat			0%	5	Truthan	ylsäure Mo olamin	

Phase A:		5	Polyacrylsäure Mol 4 Mill.	0.5%
Glyceryistearat	1,0%	-	Truthanolamin	0.5%
Stearinsäure	2.0%		Cetyl-Stearylalkohol	2.0%
Kakaohutter	3.0%		Propylglykol	2.0%
Cetylalkohol	1.5%		Glycerin	1,5%
•	0.5%	10	Vitamin E	1.0%
Oleylalkohol	1.0%		dest. Wasser	-
Dimethiocon			Parfümöl	q.s. 0,5%
Dinatrium-EDTA	0,15%			•
Butylacetat-Hydroxytoluen	0,05%		Konservierungsmittel	0,3%
Phase B:		15	Dispersion mit hartmagn. Pulver gemäß	3,5%
dest. H ₂ O	qs		Beispiel 5	
Carbomer	0,5%			
Propylenglykol	3,5%		Die Hamtellung/Valthamtellung erfalet	manh Daisminl
Glycerin	2,5%	20	Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt	nach beispiel
Konservierungsmittel	0,5%	20	14.	
Phase C:			Beispiel 17	
TEA	0,5%		. Doublet 1.	
Phase D:			Haarwasser	
Parfümöl	0,5%	25		
Dispersion mit hartmagn. Pulver gemäß	5,0%		dest. Wasser	q.s.
Beispiel 5			Carbomer	0,05%
•	•		TEA	0.1%
Herstellung			Vitamin B	1.0%
		30	Propylenglykol	2,0%
Phase A wird unter Rühren auf 80°C erh	nitzt. Phase B		Parfūmöl	0.5%
wird ebenfalls auf 80°C erwärmt.			Suspension mit hartmagn. Pulver nach	1,5%
Daignial 15			Beispiel 3	•
Beispiel 15		25	•	
		35		

Kosmetisches Gel

dest. Wasser	q.s.%
Carbomer	0,6%
TEA	0,6%
Konservierungsmittel	0,3%
Propylenglykol	3,5%
Glycerin	4,0%
Naturöl	2,0%
Parfümöl	0,5%
Suspension mit hartmagn. Pulver gemäß Beispiel 2	2,5%
Herstellung/Kaltherstellung	

Wasser und Carbomer werden bei Raumtemperatur homogenisiert. Die Zugabe der restlichen Rohstoffe erfolgt in Reihenfolge unter Rühren.

Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt nach Beispiel 15.

Beispiel 18

Haar-Kopfhautpackung

dest. Wasser	q.s.
Cetylalkohol	3,0%
Phosphorsäureester	6,5%
Isopropylamid 1:1	
	3,5%
Stearinsäure	6,0%
Glycerin	5,0%
Lecithin	1,0%
Liposome nach Beispiel 4.1	20,0%
	Cetylalkohol Phosphorsäureester Isopropylamid 1 : 1 Cocolglyceride O Stearinsäure Glycerin Lecithin

Die Herstellung/Kaltherstellung erfolgt nach Beispiel 55 15.

40

13

15			14	
Beispiel 19			Beispiel 22	
O/W Spezialemulsion			Shampoo	
Grundlage		5	Phase A:	
			Natriumlaurylethersulfat	38,0%
Phase A:			Monoethanolammoniumlaurylsulfat	10,0%
Cetearylalkohol	1.5%		Octamethylcyclotetrasiloxan	5,0%
Cetearylalkohol und PEG-40 Castor Oil	3,0%		Jojobaöl	0,5%
Verhältnis 1:1	•	10	dest. Wasser	• •
Hexyllaurat	1.5%		Konservierungsmittel	q.s.
Dibutyladipat	4,0%		Fette	0,3%
Oleylerucat	1,5%			0,01%
Phase B:	1,0 10		Parfümöl	. 0,5%
Dest. Wasser		15		3,5%
Carbomer	Q.S.		Pulvern nach Beispiel 2	
	0,3%			
Allantoin	0,2%		7	
Phase C:			Zur Herstellung werden die Rohstoffe	im Wasser bei
TEA	0,3%	20	Raumtemperatur vermischt.	
Phase D:			Beispiel 23	
Aloe Vera	2,0%		beispiel 23	
Siliconoil	3,0%		Dekoratives Puder	
D-Panthenol	0,5%	25	Dekotatives i duet	
Babassuoil	2,0%	23	Talcum	0.5
Vitamin A Palmitat	1,0%		Kaolin	q.s. 9.5%
Olivenoil	2,0%		Magnesiumstearat	2,5%
Konservierungsmittel	0,3%		Magnesiumcarbonat	
Asymmetrische lamellare Aggregate mit	15,0%	30	Zinkstearat	2,5%
hartmagnetischen Pulvern	•			1,5%
-			Farbenkombination je nach Farbton	3,5%
			Suspension mit hartmagnetischen Pulvern	5,0%
Die Herstellung erfolgt gemäß Beispiel 1	4.		ruivern	
D 1: 1:100		35	7	
Beispiel 20			Zur Herstellung werden die Rohstoffe	der Reihe nach
Aloe Vera Gel	10.0%		homogen zusammengemischt.	
	•		Beispiel 24	
Algengel	5,0%	40	Delapiei 24	
Ethanol	10,0%	40	Dusch-Cremebad	
dest. Wasser	q.s.		Dasen Gremebad	
magn. Pulver nach Beispiel 1	55,0%		Natriumlaurylethersulfat	35.0%
			Glycerylstearat und	2,0%
Die Herstellung erfolgt nach Beispiel 11.		45	Ceteareth-20-Verhältnis 1:1	2,0 70
•			Glycerylisostearat	3,0%
Beispiel 21			Ioiobaöl	1,0%
			Konservierungsmittel	0.3%
Beinserum			Parfümöl	٠,٠٠٠
- 1		50	Suspension mit hartmagnetischen	0,3%
Phase A:			Pulvern nach Beispiel 1	1 504
Cetearyl Alkohol	3,5%		i diverti nach beispiel I	1,5%
Cetearyl Alkohol	1,0%		7. Homeshum mandan dia Debesasi	L .: D
Phase B:			Zu Herstellung werden die Rohstoffe	del Kaumtem-
Carbomer	0,5%	55	peratur vermischt.	
Dest. Wasser	q.s.			
72				

0,3%

0,5%

1,5%

60

65

Die Herstellung erfolgt nach Beispiel 14.

Liposome mit hartmagnetischen Pulvern 30,0% nach Ausführungsbeispiel 6

Konservierungsmittel

Phase C: TEA

Phase D: Aloe Vera

Beispiel 28

Make-up flüssig

Emulgatorensystem	6,5%
bestehend aus:	
Glycerylstearat, Ceteareth-20,	
Ceteareth-12, Cetearylaikohol,	
Cetylpalmitat in annähernd gleichen	
Verhältnissen	
Glycerin	2,5%
Propylenglycol	1,5%
Aloe Vera Extrakt	0,5%
Vitamin E	1,0%
Farben	3,5%
Dispersion nach Beispiel 7 mit hartmagn.	10,5%
Pulvern	

Die Herstellung entspricht Beispiel 14.

Wasser

Beispiel 26

q.s.

Lippenstift

Rizinusöl	q.s.
Bienenwachs	13,0%
Carnaubawachs	8,5%
Lanolin	5,0%
Paraffin	3,0%
Konservierungsmittel	0,05%
Perlglanzpigmente	5,0%
Dispersion mit hartmagnetischen	1,0%
Pulvern nach Beispiel 8	
Farbpigmente	3,0%

Herstellung

Unter intensivem Rühren wird die Schmelze auf 80°C erhitzt. Die Zugabe der Pigmente erfolgt bei 60°C. Die Gießtemperatur liegt bei 60°C.

Beispiel 27

Gesichtsmaske

Emulgatorensystem	9,5%
bestehend aus: Polyglycerinester	
Verhältnis 2:1	
Stabilisatoren	
Paraffinum	12,0%
Glycerin	5,3%
Talcum	2,0%
Ton	1,0%
Konservierungsmittel	0,3%
dest. Wasser	q.s.
Dispersion mit hartmagnetischen Pulvern nach Beispiel 8	30%

Zur Herstellung werden die Rohstoffe bei Raumtem- 65 peratur der Reihe nach zugegeben und homogen vermischt.

Sonnenprodukt

5	Emulgatorensystem	10,5%
	bestehend aus: Phosphorsäureester	
	Verhältnis 1:1	
	Isopropylpalminat	
	Palmitinsäureisopropylester	1,5%
10	Vaseline	5,5%
	Paraffinum	5,0%
	MgSO ₂ · 7H ₂ O	0,5%
	Glycerin	1,5%
15	Talcum	2,0%
	Konservierungsmittel	0,5%
	UV-Filter	6,0%
	TiO ₂	3,0%
	dest. Wasser	q.s.
20	Dispersion mit hartmagn. Pulvern nach	

Beispiel 7

Zur Herstellung werden die Rohstoffe bei Raumtem-25 peratur der Reihe nach zugegeben und homogen vermischt.

Beispiel 29

pharmazeutisches Puder Talcum 15.5% Kaolin Magnesiumstearat 5,0% 2,0% Zinkoxid 2,0% Magnesiumcarbonat 1,5% Suspension mit hartmagn. Pulvern nach Beispiel 1

Zur Herstellung werden die Rohstoffe der Reihe nach homogen zusammengemischt.

Beispiel 30

Gemäß Beispiel 19 hergestellte kosmetische Präparate wurden einem Anwendungstest unterzogen, bei dem die Mikrozirkulation der Haut nach Auftragen einer salbenförmigen Probe gemessen wurde.

Die Hautdurchblutung ergibt sich bekanntlich aus dem Produkt Blutfluß mal Gefäßvolumen. Die Kapillargefäße unterliegen neben der Vasodilatation und Konstriktion einer pulsierenden Vasomotion, die als Kapillarpuls bezeichnet wird. Zur quantitativen Bestimmung 55 der Mikrozirkulation wurde die Laser-Doppler-Flußmessung mit einem Periflux-Gerät (Perimet KB, Schweden) eingesetzt. Der 2 mW Helium-Neon-Laser wurde über einen flexiblen Lichtleiter an die Meßstelle geleitet. Die Faseroptik wurde durch eine Halterung auf den Meßbereich fixiert, wobei eine Eindringtiefe des Laserlichtes in das Hautgewebe von 1,5 mm gewährleistet war. Gemessen wurde eine Spannung als Aus- und Eingangssignal, das als relatives Maß der Gewebedurchblutung direkt proportional dem Produkt aus Erythrozytenmenge und Erythrozytengeschwindigkeit ist. Mit dem Verfahren war eine kontinuierliche, berührungsfreie und quantitative Registrierung der Hautdurchblutung möglich. Da die Hauttemperatur einen großen Ein-

fluß auf die kutane Mikrozirkulation beziehungsweise auf die Reaktionsfähigkeit der Kapillargefäße hat, mußten die Umgebungsbedingungen den physiologisch indifferenten Bereichen genähert und über den gesamten Versuchsdurchlauf konstant gehalten werden. Diese Versuchsbedingungen betrugen für Versuchspersonen 26°C + 1 und 36% ±1 relative Feuchte wobei die Versuchspersonen bereits dreißig Minuten vorher an diese Bedingungen angepaßt wurden. Nach einer Nullmessung ließ man die Salbenproben im Überschuß dreißig Minuten auf eine Hautfläche an der Unterarminnenseite einwirken. Das Signifikanzniveau betrug p < 0,05.

Bei den Versuchspersonen, die auf die aufgetragene Salbe reagierten, wurde eine Steigerung der Mikrozirkulation von bis zu 200% festgestellt. Gemäß Fig. 1 15 zeigt sich die über dem Ausgangswert M100 eine deutliche Erhöhung der Mikrozirkulation bei Proben mit Anteilen an hartmagnetischen Einbereichsteilchen, hier Probe M101.

Patentansprüche

- 1. Präparat zur Durchblutungsförderung, gekennzeichnet durch
 - a) pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbare Trägerstoffe und/oder Additive und b) darin fein verteilte hartmagnetische Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke von 3000 bis 5000 Oersted und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm wobei der Anteil der hartmagnetischen Einbereichsteilchen von 0,01 bis 70 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmasse der Dispersion, beträgt.
- Präparat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen 35
 Barium- und/oder Strontiumhexaferrite sind, vorzugsweise undotierte Barium- und/oder Strontiumhexaferrite.
- 3. Präparat nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen 40 aus Bariumhexaferrit bestehen.
- 4. Präparat nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen mit hoher Koerzitivfeldstärke Barium- und/oder Strontiumhexaferrite sind, erzeugt nach der Glaskristallisationstechnik durch Züchtung von Einkristallen aus einer abgeschreckten Glasschmelze.
- 5. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Teilchengröße der 50 Einbereichsteilchen in einem engen Bereich liegt, vorzugsweise im Bereich von 750 bis 1000 nm, insbesondere 800 bis 950 nm.
- 6. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen 55 Einbereichsteilchen mit einer Schicht überzogen sind, die die Koerzitivfeldstärke nicht oder wenig verringert und die den Austritt von Barium- und/ oder Strontiumionen verhindert oder hemmt.
- 7. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die hartmagnetischen Einbereichsteilchen zur kosmetischen und dermatologischen Anwendung in Kombination vorliegen mit asymmetrischen lamellaren Aggregaten, die aus Phospholipiden mit einem Phosphatidylcholingehalt im Bereich von 30 bis 99 Gew.-% und mit Sauerstoff beladenen Fluorcarbonen im Bereich von 0,2 bis 100% (Gewicht/Volumen) bestehen,

- wobei die asymmetrischen lamellaren Aggregate eine Hautpenetrierung in Abhängigkeit von der kritischen Löslichkeitstemperatur der angewandten Fluorcarbone oder Fluorcarbongemische haben.
- 8. Präparat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Phospholipide ausgewählt sind aus der Gruppe, bestehend aus natürlichen Phospholipiden wie Sojalecithin und Eilecithin sowie synthetischen Phospholipiden und/oder teilhydrierten Phospholipiden.
- 9. Präparat nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß neben Phosphatidylcholin Lysolecithine im Konzentrationsbereich von 1 bis 10 Gew.-% vorhanden sind.
- Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Koerzitivfeldstärke 4000 bis 5000 Oersted beträgt.
- 11. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es als Salbe, Creme, Lotion, Wasser, alkoholischer Auszug, Paste, Gel, Puder, Tinktur oder gegebenenfalls auf einem Verband oder einem Pflaster oder als Spray vorliegt.
- 12. Präparat nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich pharmazeutisch wirksame Substanzen enthält.
- 13. Verfahren zur Herstellung eines Präparates zur Durchblutungsförderung, dadurch gekennzeichnet, daß in pharmazeutisch oder kosmetisch annehmbare Trägerstoffe und/oder Additive hartmagnetische Einbereichsteilchen mit Koerzitivfeldstärken von 3000 bis 5000 Oersted und mit Korngrößen im Bereich von 600 bis 1200 nm durch Dispergierung eingearbeitet werden; gegebenenfalls unter Zusatz von für die Anwendung üblichen Dispergierhilfsmitteln.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

Nummer: Int. Cl.⁶: DE 43 25 071 C2 A 61 K 33/26

Veröffentlichungstag: 10. August 1995

Mikrozirkulation % MW"

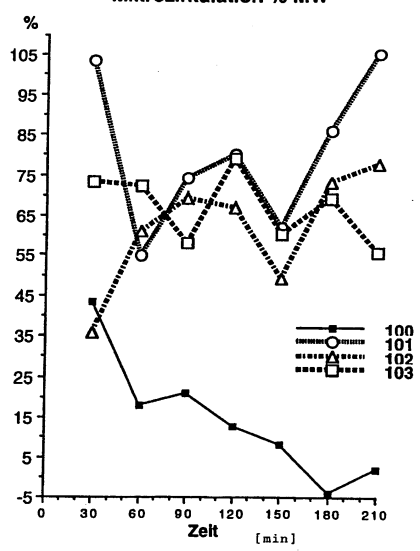


Fig. 1